

GOBIERNO REGIONAL DE APURÍMAC

Dirección de Salud Apurímac II – Andahuaylas





RESOLUCION DIRECTORAL

N° 564 -2025-DG-DISA APURIMAC II. Andahuavlas. n 2 JUL. 2025

VISTOS: El Memorandum N°1552-2025-DEGDRRHH-DISA-APURÍMAC II-AND, de fecha 25 de junio del año 2025, mediante el cual el Director Ejecutivo de Gestión y Desarrollo de RR. HH dispone la Proyección de la Resolución Directoral, de AUTORIZACION SANITARIA DE FUNCIONAMIENTO del Establecimiento Farmacéutico "BOTICA MIAFARMA", en mérito al informe N°096-2025 -DAS y REG- DEMID-DISA AP II --AND y demás documentos que forman parte del presente CONSIDERANDO.

Que, los Gobiernos Regionales cuentan con autonomía política, económica y administrativa; sin embargo, esta debe ser ejercida en atención al principio de Unidad del Estado, en el sentido de que el ordenamiento jurídico es uno solo respecto a todas las instituciones tanto públicas como privadas, tal como lo establece el artículo 43° y 189° de la Constitución Política del Estado, por lo que no pueden establecerse ordenamientos jurídicos paralelos dentro del territorio de la República;

Que, la Unidad Ejecutora Nº 401-756. La Dirección de Salud Chanka, es un órgano desconcentrado de la Gerencia de Desarrollo Social del Gobierno Regional de Apurimac, cuenta con autonomía, técnica, administrativa, presupuestal y con personería jurídica de derecho público y ejerce la autoridad de salud en el ámbito de la provincia de Andahuaylas bajo el marco egal de la Ley N°27867 Ley Orgánica de Gobiernos Regionales y sus modificatorias;

Que, mediante Resolución Directoral Nº 823-2014-DG-DEGDRRHH-DISA AP-II; de fecha 30 de diciembre de 2014, se aprueba el Manual de Organización y Funciones (MOF) de la Dirección de Salud Apurimac II – Andahuaylas, en cuyo Capitulo IV. Atribuciones del Cargo, para la Unidad Orgánica de la Dirección General establece entre otras: "Expedir Resoluciones Directorales en los asuntos de su competencia y resolver en última instancia administrativa los reclamos interpuestos contra

Que, de conformidad a lo dispuesto en el Art. IV, numeral 1.1) Decreto Supremo N° 004-2019- JUS, Ley N° 27444, Ley de Procedimiento Administrativo General, por el PRINCIPIO DE LEGALIDAD, las autoridades administrativas deben actuar con espeto a la Constitución, la Ley y el Derecho, dentro de les facultades que le estén etribuldes y de acuerdo con los fines para que fueron conferidas; siendo así corresponde a la Dirección Salud Apurimac II, resolver conforme a Ley, y en base al Expripio de Celeridad, considérese que quienes participan en el procedimiento deben ajustar su actuación de tal modo que se pe al trámite de la máxima dinámica posible, evitando actuaciones procesales que dificulten su desenvolvimiento o constituyan eros formalismos, a lin de alcanzar una decisión en liempo razonable, sin que ello releve a las autoridades del respeto al debido procedimiento o vulnere el ordenamiento;

Que, mediante la Ley Nº 29459, Ley de los Productos Farmacéuticos Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, se han definido y establecido los principios, normas, criterios y exigencias básicas sobre los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos senitarios de uso en seres humanos, en concordancia con la Política Nacional de Salud y la Política

Que, la Primera Disposición Transitoria Complementaria y Final de la precitada Ley señala que la Autoridad Nacional de los oductos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) después de la pre publicación dispuesta por las Permas nacionales, la Comunidad Andina de Naciones y la Organización Mundial de Comercio (OMC), presenta a la Autoridad ELECTIVA DE 12 PARA DE Mag Retya Magallegiamento que establezca las condiciones técnicas y sanitarias para el funcionamiento de los establecimientos dedicados a la e Aronizabricación, importación, exportación, almacenamiento, comercialización, distribución, dispensación o expendio de productos

Que, el artículo 21° de la Ley Nº 29459, Ley de los Productos Farmacéuticos Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, establece que, los establecimientos dedicados a la fabricación, importación, exportación, distribución, comercialización, dispensación y expendio de los productos considerados en la presente Ley, requieren de autorización sanitaria previa para su Jacoionamiento:

dinacipa de conformidad al <u>Artículo 17º</u> del D.S. Nº 014-2011-S.A. Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos, establece que, dos los establecimientos farmacéuticos comprendidos en el artículo 4° del presente Reglamento requieren de autorización A sanifaria para su funcionamiento, conforme a lo dispuesto en la Ley 29459, Ley de los Productos Farmacéuticos Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios. La autorización sanitaria es requisito indispensable para el otorgamiento de las licencias de

Mag

D!

Email: mesadepartes@disachanka.gob.pe





www.disachanka.gob.pe

Jr. Túpac Amaru Nº 135 - Andahuaylas - Apurimac



GOBIERNO REGIONAL DE APURÍMAC

Dirección de Salud Apurimac II - Andahuaylas



"Año de la recuperación y consolidación de la economía peruana"

RESOLUCION DIRECTORAL

Nº 564 -2025-DG-DISA APURIMAC II. Andahuavlas.

p 2 JUL. 2025

Que, mediante el Informe N° 103-2025- -DFCVS/DEMID/DISA APURIMAC II ANDAHUAYLAS, de fecha 16 de junio del año 8025, la Directora de DFCVS emite informe al Director de Autorización Sanitarias y registros con el asunto de resultados de acta el enspección de buenas prácticas de Oficina Farmacéutica N°21-I -- 2025, para autorización sanitaria de funcionamiento de EE. FF, en referencia al Exp: N°4571 de fecha 21 de abril de 2025 y el Memorándum N°031-2025- DAS Y REG.- DEMID -DISA APU II (...);

Que, con Informe Nº 0096-2025- DAS y REG-DEMID-DISA-APURIMAC II- AND, de fecha 23 de junio del año 2025, la Dirección de Autorizaciones Sanitarias y Registro de Establecimientos Farmacéuticos Públicos y Privados, CONCLUYE: "Que la Oficina Farmacéutica "BOTICA MIAFARMA" reúne los requisitos y condiciones sanitarias para su funcionamiento de acuerdo al Art. N° 18° A. del Decreto Supremo N° 014-2011 S.A. Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos; por lo que PROCEDE LA AUTORIZACIÓN SANITARIA DE FUNCIONAMIENTO (...)";

Que, mediante el Formato "A- 2" Solicitud Declaración Jurada, de fecha 21 de abril del año 2025, el Director Técnico y la oropietaria de la Oficina Farmacéutica "BOTICA MIAFARMA", solicita autorización de funcionamiento de dicho establecimiento ara las actividades de: Productos Farmacèuticos: Medicamentos, Medicamentos Herbarios, Productos Dietéticos y Édulcorantes, Productos Naturales, Productos Galénicos; Productos Biologicos Dispositivos Médicos: De bajo riesgo y De moderado riesgo; Froductos Sanitarios: productos cosméticos, artículos sanitarios y artículos de limpieza doméstica. Asimismo, el establecimiento farmacéutico declara que: No manejara productos controlados sujetos a presentación de balance (estupefacientes y/o psicotrópicos); No realizara comercialización a domicilio de productos o dispositivos según lo establecido en el Art 28 del Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos; No realizara preparados farmacéuticos, el establecimiento farmacéutico No realizara servicios sanitarios complementarios: aplicación de inyectables. Por lo que, se deriva dicho informe a la directora de la DEMID para la emisión de la Resolución Directoral correspondiente. Habiéndose egistrado el establecimiento en el sistema informático de la DIGEMID (SIDIGEMID) con el Nº 124481". De conformidad al nforme N° 096-2025-DAS y REG.-DEMID/DISA APURÍMAO II ANDAHUAYLAS, de fecha 23 de junio del 2025, emitido por el Director de Autorización Sanitaria y Registro, según Acta de Inspección de Buenas Prácticas de Oficina Farmacéutica N° 021l-2025, de fecha 11 de junio de 2025, se realiza la visita de inspección, los inspectores de la DEMID, se presentaron a la BOTICA MIAFARMA, en atención al Expediente N°4571 de fecha 21 de abril 2025, con la finalidad de realizar la inspección previa para la autorización Sanitaria de Funcionamiento de acuerdo al Art. 21 de la Ley 29459, siendo atendidos por la propietaria y Director Técnico, constaténdose que la empresa cumple con las condiciones técnicas sanitarias mínimas para su funcionamiento : infraestructura (instalaciones), funcionalidad de las áreas equipamiento, documentación y personal, que exige las buenas prácticas de oficina farmacéutica para la Autorización Sanitaria de Funcionamiento: se precisa que el mencionado establecimiento almacena Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios que requieren un rango de temperatura de 15-30°C.:

Por lo que, mediante el Informe N°328-2025-DEMID-DISA-AP II CHANKA-AND, de fecha 24 de junio de 2025, la Dirección Efecutiva de Medicamentos Insumos y Drogas --DEMID, remite el expediente a la Directora General de la DISA Apurimac II ADMINITACIÓN Antiahuaylas, a efecto de la emisión de Resolución Directoral de AUTORIZACIÓN SANITARIA DE FUNCIONAMIENTO del EE. elasqui Aron F "BOTICA MIAFARMA";

Que, mediante Ordenanza Regional N° 007-2018-GR-APURIMAC /CR., de fecha 30 de julio de 2018, se resuelve aprobar el Texto único de Procedimientos Administrativos - TUPA del Sector salud de la Región Apurimac; conteniendo ciento quince (115) procedimientos administrativos incorporándolos en el correlativo 84 al 198 que el anexo forma parte integrante de la presente Ordenanza Regional, y que formarán parte del Texto Único de Procedimientos Administrativos - TUPA del Gobierno Regional de Apurimac. (...);

Que, el TUPA referido, en el ITEM N° 156, regula la denominación del procedimiento "Autorización Sanítaria de Funcionamiento (...)", estableciendo los requisitos: 1.- Solicitud de autorización, suscrita por el propietario o representante legal del establecimiento farmacéutico; 2.- Llenar el formato A-2, con carácter de declaración jurada; 3.- Croquis de ubicación del establecimiento; 4.- Croquis de distribución interna del establecimiento farmacéutico indicando los metrajes (...); 5.- Copia del Certificado de Habilidad del Director Técnico y de los profesionales Químicos Farmacéuticos asistentes y 6- Comprobante de pago por derecho de trámite".

Que, de los documentos de vistos y los presentados por la administrada, Representante Legal del establecimiento farmacéutico Sr. EDWARD QUISPE CENTENO, solicitando la emisión de Resolución Directoral disponiendo la autorización sanitaria de funcionamiento, respecto al Establecimiento Farmacéutico "BOTICA MIAFARMA". Por consiguiente, habiendo evaluado la normativa aplicable al caso en concreto y los requisitos exigidos en el TUPA aplicable a la Dirección de Salud



Q Jr. Túpac Amaru Nº 135 - Andahuaylas - Apurimac

≅ Email: mesadepartes@disachanka.gob.pe







GOBIERNO REGIONAL DE APURÍMAC

Dirección de Salud Apurímac II - Andahuaylas





RESOLUCION DIRECTORAL

Nº 564 -2025-DG-DISA APURIMAC II.

Andahuavlas.

n 2 JUL. 2025

purimac il - Andahuaylas, precisamente a la Dirección Ejecutiva de Madicamentos Insumos y Drogas y unidades orgánicas due lo conforman; resulta pertinente emitir acto resolutivo administrativo pertinente a favor de el/la administrada/o;

Que, en uso de las facultades conferidas mediante Resolución Ejecutiva Regional № 240-2024-GR.APURIMAC/GR. Ley № . 27867, Ley Orgánica de los Gobiernos Regionales; Ley Nº 27783, Ley de Bases de la Descentralización; TUO de la Ley N° 27444, Ley del Procedimiento Administrativo General; Resolución Ministerial Nº 701-2004/MINSA; Resolución Ejecutiva Regional Ѻ 715-2009-GR-APURIMAC/PR), que apruoba la Estructura Orgánica del Soctor Salud de la Región Apurimac; Resolución Directoral N° 823-2014-DG-DEGDRRHH-DISA AP-II, que aprueba el Manual de Organización y Funciones (MOF) de la Dirección de Salud Apurimac II - Andahuaylas;

Con el visado de la Dirección Ejecutiva de Gestión y Desarrollo de Recursos Humanos, Oficina de Asesoría Legal, Dirección Elecutiva de Administración y Dirección Elecutiva de Planeamiento Estratégico de la Dirección de Salud Apurímac II:

SE RESUELVE:

ARTICULO PRIMERO. - AUTORIZAR, el Funcionamiento del Establecimiento Farmacéutico "BOTICA MIAFARMA", para la Comercialización de: Productos Farmacéuticos: Medicamentos, Medicamentos Herbarios, Productos Dietéticos y Edulcorantes, Productos Naturales, Productos Galénicos; Productos Biológicos Dispositivos Médicos; De bajo riesgo y De moderado riesgo; Productos Sanitarios: productos cosméticos, artículos sanitarios y artículos de limpieza doméstica con REPRESENTACIÓN LEGAL Sr. EDWARD QUISPE CENTENO, con Registro Único del Contribuyente RUC Nº 10715143967, con dirección en la Av. Lazaro Carrillo № 682 del distrito y provincia de Andahuaylas, departamento de Apurímac, con horario de atención del Establecimiento Farmacéutico de Lunes a Domingo de 15:00 a 22:00 horas, con la DIRECCIÓN TÉCNICA DEL PROFESIONAL QUÍMICO FARMACÉUTICO YLICH ALARGON QUISPE (CQFP 12276), SIENDO EL DIRECTOR TECNICO, el RESPONSABLE DURANTE LAS HORAS DE FUNCIONAMIENTO DEL ESTABLECIMIENTO FARMACEUTICO de Lunes a Domingo de 15:00 a 22:00 horas; con registro Nº 124481, en el Sistema Informático de la DIGEMID (SIDIGEMID).

ARTICULO SEGUNDO. - La vigencia de la presente autorización sanitaria de funcionamiento es a partir de la fecha de emisión del presente acto administrativo, asimismo el certificado de Buenas Prácticas de Oficina Farmacéutica se otorga en concordancia a lo dispuesto en el Articulos 33º del Decreto Supremo № 014-2011-SA, la Resolución № 0501-2023/SELINDECOPI emitida por la Sala Especializada en Eliminación de Barreras Burocráticas del Tribunal de Defensa de la Competencia y de la Propiedad Intelectual del INDECOPI. Dicho certificado no exime a los establecimientos farmacéuticos de su obligación legal de mantener el cumplimiento permanente de las Buenas Practicas de Oficina Farmacéutica de acuerdo a los dispuesto en el artículo 22º de la Ley № 29459 Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.

ARTICULO TERCERO. - Los Cambios de la Dirección Técnica, Nombre Comercial, Razón Social, Horario del establecimiento, Horario del profesional Químico Farmacéutico, Ubicación, Actividad, Ampliación o Cierre del Establecimiento Farmacéutico, leberán ser comunicados y autorizados por la Dirección de Autorización Sanitaria y Registro de la Dirección Ejecutiva de Medicamentos, Insumos y Drogas - Dirección de Salud Apurimac II.

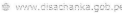
Magall ARTICULO CUARTO. - El incumplimiento de las normas establecidas dará lugar a la aplicación de las medidas de seguridad sanitaria y sanciones administrativas correspondientes.

ARTICULO QUINTO. - ENCARGAR, a la Dirección de Autorizaciones Sanitarias y Registro de Establecimientos Farmacéuticos Públicos y Privados, de la Dirección Ejecutiva de Medicamentos Insumos y Drogas de la DISA APURÍMAC II Andehuaylas la notificación de la presente Resolución a la Interesada y a las instancias correspondientes dentro de los términos de Ley, bajo responsabilidad.

REGISTRESE, COMUNIQUES MACUMPLASE.

D.G D.Ejec





www.disachanka.gob.pe
Jr. Túpac Amaru Nº 135 - Andahuaylas - Apurimac

置 Email: mesadepartes@disachanka.gob.pe







· RESOLUCIONES ·